

Our Ref: OP1578-PCT

# Prior Art Reference:

Japanese Patent Laid-Open Publication No. 54-140713

Laid-Open Date: November 1, 1979 Patent Application No. 53-48595

Filing Date: April 24, 1978

Inventor: Tetsuya ABE

Yokohama-shi, Kanagawa-ken, Japan

Inventor : Akemi WADA

Shinagawa-ku, Tokyo, Japan

Inventor: Tsutomu YOSHIDA

Narashino-shi, Chiba-ken, Japan

Applicant: RAION HAMIGAKI KABUSHIKI KAISHA

Sumida-ku, Tokyo, Japan

Title of the Invention: ANTIPHLOGISTIC ANALGETIC

## Claims:

- 1. An antiphlogistic analystic for external use comprising: a mixture of a volatile solvent containing an antiphlogistic-sedative principal ingredient and one or more kinds of non-water-soluble polymers as film forming substances.
- 2. An antiphlogistic analysetic for external use according to claim 1, wherein the non-water-soluble polymers are polyamide resin.

Pertinent Description: page 93, upper right column, lines 12-17

The volatile solvents used in the present invention include one or more kinds of solvents of methanol, ethanol, isopropanol, acetone, methylethylketton, water-methanol, water-ethanol, water-isopropanol, water-methylethylketton and the like.

//// LAST ITEM ////

(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-140713

Int. Cl.<sup>2</sup>
A 61 K 9/00

識別記号 〇日本分類 30 C 4

庁内整理番号 49公開 昭和54年(1979)11月1日 7057-4C

> 発明の数 1 審査請求 未請求

> > (全 6 頁)

69外用消炎鎮痛剤

②特 願 昭53-48595

**②出** 願 昭53(1978) 4月24日

和田明美

⑩発 明 者 阿部哲也

横浜市港北区太尾町312

同

東京都品川区西大井2-8-9

司莊

70発 明 者 吉田勤

習志野市大久保3-14-2 ラ イオン歯磨株式会社東京寮

⑪出 願 人 ライオン歯磨株式会社

東京都墨田区本所1丁目3番7

号

四代 理 人 弁理士 小島隆司

明細. 春

1. 発明の名称

外用消炎鎮痛剂

- 2. 特許請求の範囲・

  - 2 非水溶性高分子がポリアミド系樹脂である 特許請求の範囲第1項記載の外用消炎無痛剤。
  - 8 ポリアミド系樹脂が可容性ナイロンである 特許請求の範囲第2項記載の外用消炎鎮痛剤。
  - 4 非水溶性高分子がピニル系樹脂である特許 請求の範囲第1項記載の外用消炎鎮痛剤。
  - 5. ビニル系樹脂がポリビニルプチラールである特許請求の範囲第4項記載の外用消炎鎮痛剤。
  - 非水溶性高分子がアクリル系樹脂である特 許請水の範囲第1項記載の外用消炎鍼痛剤。
  - 7. アクリル系樹脂がアクリル酸/メタクリル

酸系の重合体である特許請求の範囲第 6 項記 載の外用消炎鎮痛剤。

- 8. 非水溶性高分子が天然系高分子である特許 請求の範囲第1項記載の外用消炎鎮痛剤。
- 9. 非水溶性高分子が半合成高分子である特許 請求の範囲第1項記載の外用消炎頻痛剤。
- 10. 半合成高分子がセルロースアセテートプチレートである特許請求の範囲第9項記載の外・用清炎鉄痛剤。
- 11. 非水溶性高分子がポリアミド系樹脂とアクリル系樹脂との混合物である特許請求の範囲 第1項記載の外用消炎鉄痛制。
- 12. 消炎鎮痛主楽を非水溶性高分子に対し5~ 400重量が配合した特許請求の範囲第1項 乃至第11項いずれか記載の外用消炎鎮痛剤。
- 1a 消炎鎮痛主薬を非水溶性高分子に対し30 ~100重量多配合した特許請求の範囲第12 項記載の外用消炎類攝剤。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、適用時に皮膚表面に薄膜を形成をせ、

適用初期における消炎鎮痛主薬の経皮吸収が大きく、かつ持続性に優れ、また薄膜剣麒時に水等の 軽媒を用いず、容易に除去可能な外用消炎鎮痛剣 に関する。

従来、神経痛や筋痛等に対して適用される外用 消炎鎮痛剤としては、サリチル酸メチルやサリチ ル酸クリコール等の消炎鎮痛主薬にメントール、 カンフル等の添加剤を加え、これらを粘着性基剤 に混合して布に延展した貼布剤や軟膏基剤に混合 した軟膏、或いは前配主薬と添加剤を適当な溶剤 に溶解させた液剤、更にこれにエアソール噴射剤 を加えたエアソール剤などが知られている。

しかるに、貼布剤は作用持続性があるものの、 速効性に乏しく、かつ皮膚に長時間貼布すること により、発汗、呼吸等の皮膚の生理作用を阻害し、 皮膚炎等の刺戟・アレルギートラブルを諾起する おそれが多く、更に使用感が悪く、剣雄時に苔痛 を伴う場合があり、特に有毛部には適用し難い等 の問題がある。また、軟膏剤は、作用時間が短か く、かつ適用時にべたつき、汚れ等が生じる問題

貼布剤等に比べて使用性の面で簡便さに欠けると と、更に剤型が水主体による溶媒となるため、被 腹形成に要する乾燥時間が長く、実使用性に欠け ること等の問題を有しており、また薬剤の面を考 臓せず、前配水溶性高分子被膜を形成させるだけ の方法によつては、作用の速効性と持続性とを十 分に兼ね備える額痛剤は得られないという問題を 有していた。

なお従来、とのような被腹形成剤としてアクリル酸系樹脂を用い、これを揮発性溶剤に溶解しただけのものを包帯の代用として使用することが知られているが、これは手術後などに包帯として用いるため非常に強い接着力を有し、剝離するととに容易にかつ一様のシート状として剝離することはできなかつた。

 特開昭54--140713(2)

がある。 液剤、エアソール剤は、手軽に盆布、映 器が可能で、皮膚トラブルも少なく、使用感も良好であるが、溶媒が蒸発すると同時に消炎強痛効 果も減少し、作用が一過性で持続性に乏しい等の 問題がある。

ると、適用時に皮膚表面に非水溶性高分子の薄膜

即ち、本発明は、消炎銀痛主薬を含む揮発性溶 剤に被膜形成物質として非水溶性高分子を配合し

溶性高分子が主楽によつで一枚の膜として良好に

剝離するととを知見し、本発明をなすに至つたも

のである。

•

特開昭54-140713(3)

てなることを特徴とする外用消炎鉄編剤を提供す るものである。

以下、本発明につき詳しく説明する。

また、前記主薬に加えて、通常配合される種々 の添加物、例えば 4 ーメントール、 de-カンフル ニコチン酸 8 ープトキンエチルなどのニコチン酸

高分子としては、被膜形成能を有するもので、剝 盤性の良好なものが好ましく、可溶性ナイロン等 のポリアミド系樹脂(共重合物、変性ポリアミド 等)、ポリピニルプチラール等のピニル系樹脂、 アクリル欧/メタクリル限系の重合体等のアクリ ル系樹脂、シエラック等の天然高分子、セルロー スプセテートプチレート等の半合成高分子などの 一種又は二種以上(例えば、ポリアミド系樹脂と アクリル系樹脂との混合物)が使用される。また、 これら非水溶性高分子の配合量は 5~50重量 %、 特に10~30進力をすることが好ましく、こ の範囲の配合量において上述した非水溶性高分子 の配合による効果が良好に発揮される。この場合、 前記主楽成分は、非水器性高分子に対して5~ 400重量を、特に30~100重量を配合する ことが好ましい。 主薬がこれより少ない 場合には 被膜が容易に剝離することがなく、また多すきる 場合には十分な被膜強度が得られない。

このように、本発明に保る外用消炎鎮痛剤は、 消炎鎮痛主薬を含む揮発性溶剤に前記非水溶性高 エステル類、ピタミンE、トウガランチンキ、可塑剤(フタル酸エステル、 フリーニー ヒマン油)等を配合することができ、更にミリスデン酸プチル、キリスチン酸オクチルドデシル、ラウリン酸ペキンル等の炭素数が8~25、特に10~15の脂肪酸と炭素数が1~25、特に2~5の脂肪族アルコールとのエステルを1~20重量を程度配合することができ、これら高級脂肪酸エステルの配合により更に効果の接続性の向上を計ることができる。

本発明において使用される揮発性溶剤は、メタ ノール、エタノール、イソプロペノール、アセト ン、メチルエチルケトン、水ーメタノール、水ー エタノール、水ーイソプロペノール、水ーメチル エチルケトン等であり、これら溶剤の1種又は2 種以上が用いられる。

そして、本発明においては、 前記各成分を適宜 配合してなる外用消炎鎮痛 剤に被膜形成物質とし て非水潛性高分子を溶解、分散させる。非水溶性

9

分子を溶解させるものであり、液剤、もしくはこれにフレオン等の通常使用される噴射剤の適宜量 を配合してエアソール剤の剤型で調製される。

而して、この外用消炎鎮痛剤は、適用皮膚面に 塗布し、或いは噴霧する等により使用するもので もり、この消炎鎮痛剤が皮膚面に付着されると、 消炎鎮痛剤・の揮発性溶剤が揮散すると共に、そ の適用皮膚面に前記非水溶性高分子の薄膜が形成 され、消炎鎮痛主薬が直ちに皮膚面より吸収さ れて、短時間で調節であると、 次の吸収維持が行われ、効果が持続する。

また、本発明の消炎鎮痛剤は、その適用後、短時間で乾燥する。従つて前記薄膜の形成が水溶性高分子を用いた場合に比べて非常に迅速に行われるため、簡便に使用でき、かつ形成された前記非水溶性高分子薄膜は、たつかず、使用感が非常に優れている。しかも、この薄膜の皮膚に対する密管性は良好であり、また柔軟さと適度な被膜強度を有しているため、着用した衣類等の扱触や摩擦

更にまた、本発明に係る外用消炎鎮痛剤は、被 類形成物質の粒子間の微細な間隙及び被膜自体の 透過性により通気性を保持するため、貼布剤(コ ム膏)のごとく長時間にわたり皮膚を密閉状態に することがなく、従つて皮膚呼吸の阻害もなく、 皮膚痢散の減少も図ることができる。

なおまた、本発明の鎮痛剤は、上述したように 形成される被膜の皮膚面に対する密潜、保持性が 非常に良好であるにもかかわらず、この被膜の剝

1827

· きる。

サリチル酸クリコール	3.0 重量 %	
サリチル酸メチル	7.0	,
<b>ルーメントール</b>	3.0	
deーカンフル	3.0	
可滑性ナイロン (東レ (株) 製CM - 8000)	1 5.0	. *
ユタノール	6 9.0	,

100.0 \*

の試料Wを調製し、この試料Wを1 群 5 羽として 家兎の脱毛腰部 4 × 5 cmの皮膚最面に均一に点滴 途布し、その後の皮膚面からの主薬の吸収を血漿 中サリチル酸濃度を指標として測定し、図面に示、 す結果を得た。

また比較のため、市販貼布利(B)、リニメント剂(C)を適用した場合の血漿中サリチル酸の経時的濃度を同様にして測定した。結果を図面に併記する。なお、各試料の強布量はサリチル酸換算量で20

図面から明らかなように、従来の貼布剤的はある程度の持続的効果を有するものの、適用初期に、おける主薬の経皮吸収量が非常に少なく、速効性

双であつた。

特勝昭54-140713(4)

次に実験例を示し、本発明の効果を具体的に説明する。

〔実験例〕

下記組成

30

に欠けるものであり、逆にリニメント剤のは、効果の持続性が殆んどないものであった。これに対対し、非水溶性高分子を含む試料のは、この非水溶性高分子を含む試料のは、この非水溶性高分子の溶膜が形成されて、適用初期におる生薬の皮膚への浸透吸収量が多く、作用の連維持、持続性が特異的に認められ、本発明による新剤関は、主薬の皮膚への吸収性、浸透性が適用全別に直つて高く、速効性と作用時間を持続せしめる効果を併せ持つたものであることが知見された。

以上説明したように、本発明は消炎鎮痛主楽をきなりに、本発明は消炎鎮痛主楽をきなり、適用初期における主楽の経度、政力を発揮すると共に、前記非水溶性高分子の収され、持続的に主薬が皮膚に浸透吸収され、持続的に主薬が皮膚に浸透の水に、適用後数時間以上に直りその効果が持続し、強力なる消炎鎮痛作用を発揮して神経痛、肩こり、なるの予防、治療を良好に行うことができる。また、本発明は水溶性高分子を用いた場合に比較して速

特開昭54-140713(5)

乾性で迅速に薄膜が形成されると共に、この薄膜 〔実施例2〕 は皮膚に対する密羞性がよく、また皮膚の伸縮に 良好に追随する上、剝離時に1枚の薄皮となつて、 した。 簡単に引き剝すことができ、優れた剣雑性を有す。 る等の特徴を有し、皮膚トラブルも少なく、使用 感、使用に際しての簡便性がいずれる良好なもの

以下、実施例を示す。

## 〔实施例1〕

常法により下記処方の外用消炎鎮痛液剤を調製

<b>ℓーメントール</b> <b>d ℓーカンフル</b>	3.0 *
セルロースアセテートプチレート	2 0.0 "
ヒマシ油	7-0 ¥
アセトン	3 7.0
エタノール	2 0.0
	1:000

常法により下記処方の外用消炎鎮痛液剤を調製 した。

サリチル酸グリコール	3.0 重量	3.0 重量多	
サリチル酸メチル	. 7.0		
<b>レーメントール</b>	3.0		
d レーカンフル	3.0		
ポリピニルブチラール	2 0.0		
ヒマシ油 ・ .	2.0		
エタノール	6 2.0		

100.0 "

#### 〔寒施例5〕

常法により下記処方の外用消炎鎮痛エアゾール

りて的おした。				
サリチル酸メチル		2.0重	量が	
<b>レーメントール</b>		1.0	•	
チモール		0.5.	,	
d &ーカンフル .		1.0		
<b>シクロルシフルオロメタン</b>	3	0.0	,	
トリクロロフルオロメタン	4	5.5	•	
可将性ナイロン ( 東レ (株) 製CM - 9000	)	5.0	•	
エタノール .	, 1	5.0	•	
<del></del> /	10	0.0	,	

常法により下記処方の外用消炎鎮痛液剤を調製

サリチル酸グリコール		3.01	重量を
サリチル酸メチル	· ·	7.0	
レーメントール .		3.0	•
d Lーカンフル		3.0	*
可招性ナイロン (東レ (株) 製CM - 8000)	2	0.0	•
エタノール	· 6	4.0	•
	10	0.0	,

「実施例3〕

常法により下記処方の外用消炎鎮痛液剤を調製

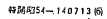
-				
サリチル酸メチル		1 0.0 🛣	量多	
'ムーメントール ・		3.0	•	
d とーカンフル ·		. 3.0	•	
可溶性ナイロン(CM - 8000)	• •	1 3.0		
エタノール		7 1.0		
		1 0 0.0	,	

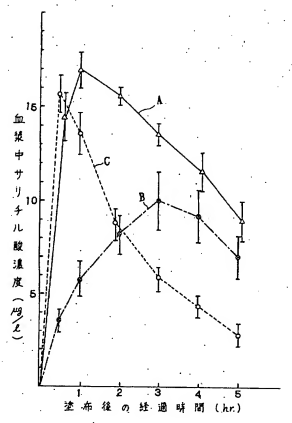
実施例1~5で得られた消炎鎮痛剤は、いずれ も作用の速効性と持続性とを併せるち、また適用 後速やかに乾燥して1分程度で薄膜が形成される と共に、べとつきのない良好な使用感を有し、か つ皮膚呼吸等の阻害のない、皮膚トラブルを生ず るおそれの少ないものであり、また前配薄膜は1 枚の薄皮状に簡単に引き剝し得るものであつた。 また、サリチル酸メチル、サリチル酸クリコール と可溶性ナイロンとを組合せたものは、可溶性ナ . イロンのかル化が生じることのないものであり、 いずれも保存安定性に優れたものであつた。

#### 4. 図面の簡単を説明

図面は本発明の一実施例と市販外用消炎鎮痛剤 をそれぞれ適用した場合における血漿中サリチル 酸濃度の経時的変化を示すグラフである。

代理人 弁理士





This Page Blank (uspto)